ACCESSION NUMBER:

1993:222976 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER:

118:222976

TITLE:

Photochromic molding materials

INVENTOR(S):

Tanaka, Takashi; Imura, Tomohito; Momota, Junji

PATENT ASSIGNEE(S):

Tokuyama Soda Co., Ltd., Japan

SOURCE:

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 26 pp.

CODEN: JKXXAF

DOCUMENT TYPE:

Patent

LANGUAGE:

Japanese

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 03282445	A2	19911212	JP 1990-188004	19900718
JP 3047434	B2	20000529		

PRIORITY APPLATINFO .:

JP 1990-75678 A1 19900327

A photochromic molding material containing photochromic compds. with AΒ different fatigue lives comprises a dispersion of a photochromic compound with a short fatigue life in a polymer which is surface-treated with a photochromic compound having a long fatigue life. Typically photochromic compds. such as chromene, fulgide, fulgimide, and spirooxazine derivs. are used. The photochromic material improves the durability of the photochromic effect, provides a variety of neutral tints including gray, brown, and amber, and is useful for photochromic lenses, optical filters, display devices, and recording materials.

139454-02-7 139454-07-2 IT

RL: USES (Uses)

(photochromic molding material containing polymer and)

139454-02-7 CAPLUS RN

Spiro[2H-indole-2,3'-[3H]pyrido[3,2-f][1,4]benzoxazine]-1(3H)-acetic CN acid, 3-ethyl-3-methyl-6'-(trifluoromethyl)-, methyl ester (9CI) (CA INDEX NAME)

RN 139454-07-2 CAPLUS

CN Spiro[2H-indole-2,3'-[3H]pyrido[3,2-f][1,4]benzoxazine]-1(3H)-acetic acid, 3-methyl-3-propyl-6'-(trifluoromethyl)-, methyl ester (9CI) (CA INDEX NAME)

IT 139454-00-5P 139454-01-6P

RL: PREP (Preparation)

(preparation of, as photochromic substance)

RN 139454-00-5 CAPLUS

CN Dispiro[cyclohexane-1,3'-[3H]indole-2'(1'H),3''-[3H]pyrido[3,2-f][1,4]benzoxazine]-1'-acetic acid, 6''-(trifluoromethyl)-, methyl ester (9CI) (CA INDEX NAME)

RN 139454-01-6 CAPLUS
CN Spiro[2H-indole-2,3'-[3H]pyrido[3,2-f][1,4]benzoxazine]-1(3H)propanoic acid, 3,3-diethyl-6'-(trifluoromethyl)-, methyl ester
(9CI) (CA INDEX NAME)

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 特 許 公 報 (B 2)

(11)特許番号

特許第3047434号 (P3047434)

(45)発行日 平成12年5月29日(2000.5.29)

(24) 登録日 平成12年3月24日(2000.3.24)

(51) Int CL' 識別記号 F I
C 0 9 K 9/00 C 9 C 9 C C G 0 2 F 1/17 G 0 2 F 1/17

請求項の数1(全32頁)

(21)出願番号 特願平2-188004 (73)特許権者 99999999 株式会社トクヤマ (22)出題日 平成2年7月18日(1990.7.18) 山口県徳山市御影町1番1号 (72)発明者 田中隆 山口県徳山市御影町1番1号 徳山曹達 (65)公開番号 特別平3-282445 株式会社内 平成3年12月12日(1991.12.12) (43)公開日 審査請求日 平成9年2月26日(1997.2.26) (72)発明者 伊村 智史 審判番号 平10-7012 山口県徳山市御影町1番1号 徳山曹達 株式会社内 審判請求日 平成10年5月6日(1998.5.6) (31) 優先権主張番号 特願平2-75678 (74)代理人 999999999 弁理士 水野 喜夫 (32)優先日 平成2年3月27日(1990.3.27) (33)優先権主張国 日本(JP) 合議体 審判長 宮本 和子 深津 弘 審判官 加藤 孔一 最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 フォトクロミック成形体

1

### (57)【特許請求の範囲】

【請求項1】スピロオキサジン化合物、クロメン又はその誘導体、及びフルギド又はフルギミド化合物から選ばれる疲労寿命の異なる異種のフォトクロミック化合物を含有するフォトクロミック成形体において、

- (1). 前記成形体の表層を相対的に疲労寿命の長い、スピロオキサジン化合物及び/又はクロメン又はその誘導体を含有するもので構成し、かつ、前記成形体の内層を相対的に疲労寿命の短いフルギド又はフルギミド化合物を含有するもので構成するか、あるいは、
- (2). 前記成形体の表層を相対的に疲労寿命の長いスピロオキサジン化合物を含有するもので構成し、かつ、前記成形体の内層を相対的に疲労寿命の短いクロメン又はその誘導体を含有するもので構成したこと、を特徴とするフォトクロミック成形体。

2

# 【発明の詳細な説明】

#### (産業上の利用分野)

本発明は、フォトクロミック作用の耐久性の優れたフォトクロミック成形体に関する。

#### (従来技術)

フォトクロミズムとは、ここ数年来注目をあつめてきた現象であって、ある化合物に太陽光または水銀灯の光のような紫外線を含む光を照射すると速やかに色が変わり、光の照射をやめて暗所におくと元の色にもどる可逆10 作用のことである。この性質を有する化合物は、フォトクロミック化合物と呼ばれ、従来から様々の構造の化合物が合成され、提案されてきたが、その構造には特別な共通の骨格は認められない。

フォトクロミック化合物としては、スピロピラン化合物、スピロオキサジン化合物、チオニン化合物、ビオロ

好ましい。

ーゲン化合物、フルギド又はフルギミド化合物、アゾベ ンゼン化合物、ジチゾン金属化合物及びクロメン又はそ の誘導体などが知られている。

これらの化合物を夫々単独で用いた場合には、所望す る色調が得られない場合がある。特に、フォトクロミッ クレンズとして用いる場合には、グレイ、アンバー、ブ ラウン等の色調が好まれるが、これらの色調は、上記し た化合物単独では得られない。これらの色調を得るため には、発色色調が黄〜橙色であるクロメン又はその誘導 体、ビオローゲン化合物又は、ジチゾン金属化合物と発 10 色色調が赤〜青色であるスピロピラン化合物、スピロオ キサジン化合物、チオニン化合物、フルギド又はフルギ ミド化合物及びアゾベンゼン化合物とを混合することが 考えられる。

### (発明が解決しようとする課題)

しかしながら、これら複数のフォトクロミック化合物 の混合物は、時間の経過によって徐々に色調が変化して いくことがわかった。この原因について、本発明者らが 検討した結果、前記した各種のフォトクロミック化合物 の疲労寿命は夫々異なり、疲労寿命の異なるフォトクロ 20 ミック化合物を組合わせて使用した場合、疲労寿命の短 い方のフォトクロミック化合物が先に発色しなくなるた めであることがわかった。

そこで、本発明者らは、疲労寿命の短いフォトクロミ ック化合物の耐久性を伸ばして、疲労寿命の長いフォト クロミック化合物のそれとほぼ同程度にすることができ れば、長期にわたって色調の変化が生じないフォトクロ ミック化合物の混合物が得られると考えた。そして疲労 寿命の短いフォトクロミック化合物の耐久性を向上させ るために鋭意研究を行なった。

#### (課題を解決するための手段)

その結果、フォトクロミック化合物を重合体中に分散 させた場合、表面よりも内部に存在する化合物の繰り返 し耐久性が良好であることを見出した。そこで、比較的 耐久性の短いフォトクロミック化合物を重合体の内部に 存在させ、重合体の表面には比較的耐久性に優れたフォ トクロミック化合物を存在させることにより、これら2 種のフォトクロミック化合物の耐久性を同程度に調整す ることに成功し、本発明を提案するに至った。

即ち、本発明は、疲労寿命の異なるフォトクロミック 40 化合物を含むフォトクロミック成形体であって、疲労寿 命の短いフォトクロミック化合物を分散して含む重合体 の表層に疲労寿命の長いフォトクロミック化合物を存在 させてなるフォトクロミック成形体である。

本発明においては公知のフォトクロミック化合物が何 ら制限なく採用される。例えば、スピロピラン化合物、 スピロオキサジン化合物、チオニン化合物、ビオローゲ ン化合物、フルギド又はフルギミド化合物、アゾベンゼ ン化合物、ジチゾン金属化合物及びクロメンはその誘導 体などを挙げることができる。

本発明のフォトクロミック成形体をフォトクロミック レンズとして用いる場合には、グレイ、アンバー、ブラ ウン等の色調が求められ、これらの色調に調製するため には、発色色調が黄~橙色であるクロメン又はその誘導 体、ビオローゲン化合物又は、ジチゾン金属化合物と発 色色調が赤~青色であるスピロピラン化合物、スピロオ キサジン化合物、チオニン化合物、フルギド又はフルギ

ミド化合物及びアゾベンゼン化合物とを組合せることが

これらの中でも、発色濃度、退色速度及び疲労寿命な どのフォトクロミック特性や、本発明による効果が顕著 であるという理由から、スピロオキサジン化合物とクロ メン又はその誘導体との組合せ、及びフルギド又はフル ギミド化合物とクロメン又はその誘導体との組合せが本 発明において好適に採用される。

本発明において好適に使用されるフォトクロミック化 合物であるスピロオキサジン化合物は、下記式〔Ⅰ〕で 示される。

30

但し、 は、夫々置換されていても

よい芳香族炭化水素基又は不飽和複素製基で

〕 な、夫々覆換されていてもよい芳香

族炭化水素基又は不飽和復素環基である。)

は、R, およびR。は水素原子、またはアルキル基であり、R, とR。は一緒になって環を形成していてもよく、R。はアルコキシカ

ルポニルアルキル基であり、 1 が

素原子またはアルキル基であって少くとも一方は炭素数2以上のアルキル基であり、またはこれらが一緒になって顔を形成していてもよく、R, は水素原子、炭化水素基、アルコキシカルボニルアルキル基又はシアノアルキル基である。

上記一般式〔Ⅰ〕中、



で示される基は、夫々置換されていてもよい芳香族炭化 水素基又は不飽和複素環基である。芳香族炭化水素基を 具体的に例示すると、ベンゼン環、ナフタレン環、フェ ナントレン環、アントラセン環等のベンゼン環1個また はその2~4個の縮合環から誘導される2個の基が挙げ られる。また、上記の芳香族炭化水素基に置換基が置換 していてもよい。かかる置換基の例としては、フッ素、 塩素、臭素、沃素の如きハロゲン原子; ヒドロキシル 基:シアノ基:ニトロ基:アミノ基:カルボキシル基: 10 メチルアミノ基: ジエチルアミノ基の如き炭素数1~4 のアルキルアミノ基;メチル基、エチル基;プロピル 基、 t - ブチル基の如き炭素数1~4の低級アルキル 基;トリフルオロメチル基、2ークロロエチル基などの ハロゲン原子を1~3個有するハロゲン化低級アルキル 基:メトキシ基、エトキシ基、tーブトキシ基の如き炭 素数1~4の低級アルコキシ基:フェニル基、ナフチル 基、トリル基の如き炭素数6~10のアリール基;フェノ キシ基、1ーナフトキシ基の如き炭素数6~14のアリー ルオキシ基;ベンジル基、フェニルエチル基、フェニル 20 プロビル基の如き炭素数7~15のアラルキル基;ベンジ ルオキシ基、フェニルプロポキシ基の如き炭素数7~15 のアラルコキシ基および炭素数1~4のアルキルチオ基 などが挙げられる。これらの置換基は、同種であっても 異種であってもよく、また位置は特に制限されない。

上記一般式〔1〕中、



で示される置換されていてもよい不飽和複素環基は、酸素、イオウ、窒素原子を含む5員環、6員環またはこれらにベンゼン環またはシクロヘキサン環が縮合した複素環基が挙げられる。具体的には、ビリジン環、キノリン環、ピロール環、インドール環等の含窒素複素環;フラン環、ベンゾフラン環等の含酸素複素環;チオフェン環、ベンゾチオフェン環等の含イオウ複素環等から誘導される2価の複素環基が挙げられる。特に、ベンゼン環と5員環又は6員環の複素環との2環系縮合複素環である場合には、高い発色濃度が得られる。

また、不飽和複素環基の置換基としては、前記した芳 40 香族炭化水素基の置換基が何ら制限なく採用される。

次に、前記一般式〔Ⅰ〕中、

は、

である。

ここで、Ru, Ro, Ro, Ro, Ro, RoおよびRuoは、夫々同一又は異なる水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、アルコキシ基、シアノ基、ハロゲノアルキル基、アミノ基、置換アミノ基又はアルコキシカルボニル基であり、RuおよびRoの少くとも一方はシアノ基、ハロゲノアルキル基又はアルコキシカルボニル基であり、

は夫々置換されていてもよい芳香族炭化水素基又は不飽 和複素環基である。

上記のハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素等である。

上記の炭化水素基としては、アルキル基、アリール基、アラルキル基等である。この内、アルキル基は特に限定されないが、一般には炭素数1~10、好ましくは1~4であることが好適である。このアルキル基をより具体的に例示すると、メチル基、エチル基、イソプロピル基等である。また、上記のアリール基は炭素数6~10であることが好ましく、具体的に例示すると、フェニル基、ナフチル基等であり、アラルキル基としては、炭素 30数7~14であることが好ましく、具体的にはベンジル基、フェニルエチル基、フェニルプロピル基、ナフチルメチル基等が挙げられる。

次に、アルコキシ基は特に制限されないが、一般には 炭素数  $1\sim10$ 、好ましくは $1\sim4$ であることが好適であ り、具体的にはメトキシ基、エトキシ基、イソプロポキ シ基等を挙げることができる。

上記のハロゲノアルキル基中のハロゲン原子は、フッ素、塩素、臭素等であり、アルキル基は炭素数1~4のものが好適である。具体的にはトリフルオロメチル基、トリクロロメチル基、トリブロモメチル基等である。

アミノ基または置換アミノ基は、一般式

$$-N < \frac{R_{11}}{R_{12}}$$
  $\sharp h \downarrow h \downarrow h$ 

で示される。上記のR11及びR12はそれぞれ同種または異種の水素原子、炭化水素基であることが好ましい。該炭化水素基は、前記R4~R10で示したものと同じものが好適に使用される。さらにまた、置換アミノ基を一般式

で示した場合、Riaはテトラメチレン基、ペンタメチレン基などのアルキレン基;

- CH<sub>2</sub> OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> - 、 - CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> - 、 - CH<sub>2</sub> O(CH<sub>2</sub> + 3
 などのオキシアルキレン基; - CH<sub>2</sub> SCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> - 、 - CH<sub>2</sub> S(CH<sub>2</sub> + 3) 、 - CH<sub>2</sub> SCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> - などのチオアルキレン基;

などのアゾアルキレン基などであることが好ましい。

前記のアルコキシカルボニル基は特に限定されない 20 が、一般には炭素数1~5、好ましくは1~3であることが好適である。このアルコキシカルボニル基をより具体的に例示すると、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等が挙げられる。

そして、一般式〔Ⅰ〕中、RA及びRaのうち少くとも一方は、シアノ基、ハロゲノアルキル基又はアルコキシカルボニル基でなければならない。これらの基を選択することによって、本発明に使用されるスピロオキサジン化合物は高温域においても良好なフォトクロミック作用を示す。

30 次に



は、夫々置換されていてもよい芳香族炭化水素基又は不 飽和複素環基である。これらの基は、既に



について説明した基が何ら制限されず採用される。

で示される縮合環の3,4-位に縮合しており、このため に本発明で使用されるスピロオキサジン化合物は高温域 でも良好なフォトクロミック作用を示す。

50 次に、前記一般式[I]中、

が

のときは、R<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>は水素原子、またはアルキル基であり、R<sub>1</sub>とR<sub>2</sub>は一緒になって環を形成していてもよく、R<sub>3</sub>はアルコキシカルボニルアルキル基であり、

のときは、RiおよびRzは水素原子またはアルキル基であって少くとも一方は炭素数2以上のアルキル基であり、またはこれらが一緒になって環を形成していてもよく、Rzは水素原子、炭化水素基、アルコキシカルボニルアルキル基又はシアノアルキル基である。

上記のアルキル基は、特に限定されないが、一般には 炭素数1~20、好ましくは1~6であることが好適であ る。上記のアルキル基を具体的に例示すると、メチル 基、エチル基、イソプロピル基等である。また、RiとRi2 30 が一緒になって環を形成している場合は、特に限定され ないが、一般に炭素数5~10のシクロアルキル環、ビシ クロアルキル環、トリシクロアルキル環が好適である。 これらをより具体的に例示すると、シクロペンチル環、 シクロヘキシル環、シクロヘプチル環、ノルボルナン 環、アダマンタン環、ビシクロ〔3.3.1〕ノナン環から 誘導される2価の基が挙げられる。これらRi及びRi2は、\*

\*いずれも一方が炭素数1以上のアルキル基であり、他方が炭素数2以上のアルキル基であるか、又は、これらが一緒になって環を形成していることが高温域において良好な発色濃度を示すために好適である。

10

前記一般式〔Ⅰ〕中、Rgで示される炭化水素基は特に限定されず、前記R4~Rtoで述べた基が採用される。

アルコキシカルボニルアルキル基中のアルコキシ基は特に限定されないが、一般には炭素数1~10、好ましくは1~4のものが好適である。アルコキシカルボニルア10 ルキル基中のアルキレン基は特に限定されないが、一般には炭素数1~10、好ましくは1~4のものが好適である。アルコキシカルボニルアルキル基をより具体的に例示すると、メトキシカルボニルメチル基、メトキシカルボニルスチル基、エトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルエチル 基、エトキシカルボニルブチル基、ブトキシカルボニル

また、上記のシアノアルキル基は特に限定されないが、一般には炭素数1~10、好ましくは1~4であるこ
20 とが好適である。このシアノアルキル基を具体的に例示すると、シアノメチル基、シアノエチル基、シアノプロビル基等である。

次に前記のスピロオキサジン化合物との組合せで好適 に使用されるクロメン又はその誘導体は、次に述べる化 合物である。

クロメンは、下記式

で示される化合物である。また、クロメン誘導体は、上 記のクロメンの骨格を有する化合物が何ら制限なく採用 される。本発明においては、特に下記式 [II] で示され るクロメン誘導体が優れたフォトクロミック性を有する ために好適に用いられる。

(II)

は、夫々置換されていて

もよい芳香族炭化水素基又は不飽和複素環基 であり、RI及びRIは、夫々同一又は異な る水素原子、炭化水素基、置換アミノ基であ り、または、これらが一緒になって環を形成 していてもよく、R3及びR4は、夫々同一 又は異なる水素原子、炭化水素基、又は置換 アミノ基である。

30

上記一般式〔II〕中、

で示される芳香族炭化水素基および不飽和複素環基は、 前記一般式〔Ⅰ〕で示されるスピロオキサジン化合物の



について説明した基が採用される。また、これら芳香族 炭化水素基および不飽和複素環基の置換基は、前記一般 式[1]中の

で示される芳香族炭化水素基および不飽和複素環基の置 換基が何ら制限なく採用される。

さらに、-R5-S-R6,

$$-R^5-X < R^6$$

〔但し、P<sup>6</sup>はアルキレン基又は+O-R<sup>8</sup>ナn(但し、R<sup>8</sup> はアルキレン基であり、nは正の整数である。)であ り、R<sup>6</sup>及びR<sup>7</sup>は、夫々同種又は異種のアルキル基であ り、Xは-N<, -P<,

$$-P < \frac{0}{0}$$
  $\times tt - 0 - P < \frac{0}{0}$ 

である。〕が1個または2個以上置換していてもよい。 上記のアルキル基及びアルキレン基の炭素数は6~20の 範囲であることが好ましく、また、十0-R®+nのn は、全炭素数が6~20となるような整数が好ましい。

\*される炭化水素基および置換アミノ基は、前記一般式 [I]で示されるスピロオキサジン化合物のR4~R10に 20 ついて説明したのと同様の炭化水素基および置換アミノ 基が採用される。

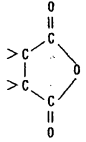
また、前記一般式〔II〕中、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、一緒にな って環を形成していてもよく、この場合の環は、前記一 般式〔Ⅰ〕中のRiおよびR2について説明した環が何ら制 限なく採用される。

前記したクロメン又はその誘導体の中でも、前記一般 式[11] 中の



が、二環以上の縮合環であることが発色濃度が高いため に好ましい。中でもクロメン骨格の7,8位に環が縮合し た化合物がより好ましい。また、前記一般式〔II〕中、 R1及びR2が環を形成している場合には、クロメン骨格の 5,6位に環が縮合した化合物も好適に用いられる。

次に、本発明におけるフォトクロミック化合物として 前記のクロメン又はその誘導体との組合せで好適に使用 し得るフルギド化合物又はフルギミド化合物は次のよう な化合物である。フルギド化合物は、下記式



で示される構造を有し、フォトクロミック性を有する化 次に、前記一般式〔II〕中、R1, R2, R3 およびR4で示\*50 合物が何ら制限なく採用される。また、フルギミド化合

物は、下記式

\*で示される構造を有し、フォトクロミック性を有する化 合物が何ら制限なく採用される。

14

本発明においては、フルギド化合物又はフルギミド化 合物としては、下記式で示される化合物が一般に用いら れる。

(II)

中

基または不飽和複素環基



※は、それぞれ置換基を有していてもよいノルボルニリデ

20 ン基またはアダマンチリデン基 X"は、酸素原子、

基 > N-R<sub>12</sub>

は、それぞれ置換基を有していてもよい芳香族炭化水素

Riiは、それぞれ置換基を有していてもよい1価の炭 化水素基または1価の複素環基

基 \_N-A;-B;-(Az<del>) n</del> (Bz<del>) n</del> R;z

基 > N - A<sub>3</sub> - A<sub>4</sub> または 、 基 > N - A<sub>3</sub> - R<sub>1,4</sub> を示す。

16

ここで、

Rizは、水素原子、アルキル基またはアリール基、

A1 A2 およびA3は、同一もしくは異なり、ア ルキレン基、アルキリデン基、シク ロアルキレン基、またはアルキルシ クロアルカンージイル基、

B,およびBzは、同一もしくは異なり、

mおよびnは、それぞれ独立して0または1 を示すが、mが0の時はnは0である。

Risは、それぞれ置換基を有していてもよい アルキル基、ナフチル基またはナフ チルアルキル基、

A. は、置換基を有していてもよいナフチル 基、

Riaは、ハロゲン原子、シアノ基またはニトロ基を示す。

前記一般式〔111〕中



\* 炭化水素基および不飽和複素環基の置換基は、前記一般 式[I]中の



で示される芳香族炭化水素基および不飽和複素環基は、 前記一般式[I]で示されるスピロオキサジン化合物の

で示される芳香族炭化水素基および不飽和複素環基の置 換基が何ら制限なく採用される。

上記



は、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、炭素数1~4のアルキルチオ基、炭素数1~4のアルキル 基及び炭素数1~4のアルコキシ基よりなる群から選ばれた原子または基の少なくとも1個によって、それぞれの場合に置換されていてもよい2価の芳香族炭化水素基または2価の不飽和複素環基であるのが好ましい。

また、



が、上記した各置換基の1~3個によってそれぞれの場合に置換されていてもよい炭素数6~14のアリール基または窒素原子、酸素原子及び硫黄原子を1個含有する5 員環または6員環の単環複素環基或いは該複素環基にベンゼン環またはシクロヘキセン環が縮合した縮合複素環基であるのは一層好ましい。

さらに上記



が、2個のベンゼン環、複素原子を1個含有する5員環または6員環の単環複素環またはこの複素環にベンゼン環或いはシクロヘキセン環が縮合した形の縮合複素環であるものが好ましい。これらベンゼン環、単環複素環または縮合複素環には、前記した置換基が1~2個含まれているものも同様に好ましい態様である。

前記一般式 [III] におけるRiiは、それぞれ置換基を 30 有していてもよい 1 価の炭化水素基または 1 価の複素環基である。

かかるR11の炭化水素基としては前記一般式〔I〕で 示されるスピロオキサジン化合物のR4~R10で説明した のと同様の炭化水素基が採用される。

またR11の複素環基としては、窒素原子、酸素原子および硫黄原子の如きヘテロ原子の少なくとも1種を1~3個、好ましくは1または2個含む5員環または6員環の単環複素環基或いはこれにベンゼンが縮合した縮合複素環基が好ましい。かかる複素環基の具体例としては、前記



の定義において説明した不飽和複素環基の例示の他にさ らに飽和のピペリジン環、ピペラジン環、モルホリン 環、ピロリジン環、インドリン環、クロマン環などの飽 和複素環基を挙げることができる。

前記したR11の炭化水素基または複素環基は置換基を である。これらノルボルニリデン基またはアダマンチリ有していても特に差支えない。かかる置換基は、炭化水 50 デン基は、上記式の水素原子が置換基により置換されて

18

素基または複素環基に対し、多くとも5個、好ましくは 3個まで含有することが好ましく、置換基の具体例としては、前記



において説明したものと同じ置換基を例示することができる。

上記R11として好ましいのは、ハロゲン原子、炭素数 1~4のアルコキシ基またはフェニル基で置換されていてもよい炭素数 1~20のアルキル基;ハロゲン原子または炭素数 1~4のアルコキシ基で置換されていてもよい炭素数 6~10のアリール基;または窒素原子、炭素原子及び硫黄原子を 1~3個、殊に1個含有する5員環または6員環の単環複素環基或いは該複素環基にベンゼン環が縮合した縮合複素環基、殊に単環複素環基である。

さらに上記R11として特に好ましいのは、炭素数1~6のアルキル基、炭素数7~10のアラルキル基または炭素数6~10のアリール基である。

20 本発明における前記一般式 [III] において、



は、それぞれ置換基を有していてもよいノルボルニリデン基またはアダマンチリデン基を意味する。ここでノルボルニリデン基は下記式

で表わされ、またアダマンチリデン基は下記式で表わされる。

上記式は、いずれも置換基を有さないノルボルニリデン基およびアダマンチリデン基の骨格構造を示したものである。これらノルボルニリデン基またはアダマンチリデン基は、上記式の水素原子が置換基により置換されて

いてもよく、その数は1個またはそれ以上であってもよい。置換基を有する場合、その種類、数及び位置は、目的および用途によって任意に選択される。また複数の置換基を有する場合、同一の置換基であってもよく、また異種の置換基であってもよい。

上記ノルボルニリデン基またはアダマンチリデン基の 置換基としては、例えば、ヒドロキシ基;メチルアミノ 基、ジエチルアミノ基等の炭素数1~4のアルキルアミ ノ基;メトキシ基、エトキシ基、tert-ブトキシ基等の **炭素数1~4のアルコキシ基;ベンジルオキシ基等の炭 10** 素数7~15のアラルコキシ基;フェノキシ基、1-ナフ トキシ基等の炭素数6~14のアリールオキシ基;メチル 基、エチル基、セーブチル基等の炭素数1~4の低級ア ルキル基;フッ素、塩素、シュウ素等のハロゲン原子; シアノ基:カルボキシル基:エトキシカルボニル等の炭 素数2~10のアルコキシカルボニル基;トリフルオロメ チル基等の炭素数1または2のハロゲン置換アルキル 基:ニトロ基:フェニル基、トリル基等の炭素数6~14 のアリール基;フェニルエチル基、フェニルプロピル基 等の炭素数7~15のアラルキル基、炭素数1~4のアル 20 キルチオ基等が挙げられる。

これら置換基の好ましい例としては、ハロゲン原子、 ヒドロキシ基、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~ 4のアルコキシ基、炭素数2~10のアルコキシカルボニ ル基、炭素数7~9のアラルキル基または炭素数6~10 のアリール基である。

本発明における前記一般式 [III] において X'' は、酸素原子 (-0-)、基  $>N-R_{12}$ 、

基  $> N - A_1 - B_1 - (A_2 +_m (B_2 +_n R_{13}))$ 

基 > N - A3 - A4 または基 > N - A3 - R14 を示す。

また、一般式〔III〕において、X″が

基  $> N - A_1 - B_1 - (A_2 + m) (B_2 + n) R_{13}$ 、

基>N-A3-A4または基>N-A3-R14、特に

基>N-A3-R4または

基 > N - A<sub>1</sub> - B<sub>1</sub> - (A<sub>2</sub> +<sub>m</sub> (B<sub>2</sub> +<sub>n</sub> R<sub>13</sub> (但し、R<sub>13</sub>はハロゲン原子、シアノ基およびニトロ基よりなる群から選ばれた 1~3個の原子又は置換されていてもよい炭素数1~10のアルキル基である。)であるのが、得られる化合物のフォトクロミック性の耐久性の点からより好ましい。

一般式 [III] 中のX"が、上記した

基 > N - A<sub>1</sub> - B<sub>1</sub> - (A<sub>2</sub> + m (B<sub>2</sub> + n R<sub>13</sub>のうち、R<sub>13</sub>がナ\*

30

または

mおよびnは、それぞれ独立して0または1を示す ※50 のアルキル基の炭素数は特に制限されないが、1~10で

\*フチル基またはナフチルアルキル基である場合、および基>N-As-Arである場合は、Ris又はArで示されるナフチル基とイミド基(>N-)との間にはさまれた主鎖の原子数が3~7個の範囲であることが、フォトクロミック作用の耐久性に優れた化合物が得られるために好ましい。

次に、上記XにおけるR<sub>1</sub> 2、R<sub>1</sub> 3、R<sub>1</sub> 4、A<sub>1</sub> 、A<sub>2</sub> 、A<sub>3</sub> 、A<sub>4</sub> 、B<sub>1</sub> 、B<sub>2</sub> 、mおよび n の定義について詳細に説明する。

R12は、水素原子、アルキル基またはアリール基を示し、該アルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、nー、iso-またはtert-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基などが挙げられるが、これらの中で炭素数1~20のもの、さらに炭素数が1~10のものが好ましい。また該アリール基としては、例えばフェニル基、トリル基またはナフチル基等の炭素数6~10のものが挙げられる。

Ai、AzおよびAcは、互いに同一であっても異なっていてもよく、アルキレン基、アルキリデン基、シクロアルキレン基またはアルキルシクロアルカンージイル基であることができる。これらの具体例としては、例えば、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基または2,2-ジメチルトリメチレン基などの炭素数1~10のアルキレン基;エチリデン基、プロピリデン基またはイソプロピリデン基などの炭素数2~10のアルキリデン基;シクロヘキシレン基の如き炭素数3~10のシクロアルキレン基;2-メチルシクロヘキサンーα、1-ジイル基

$$(-CH_{z} - H)$$

$$4-$$
メチルシクロヘキサン $-\alpha$ 、 $1-$ ジイル基  $\left(-$ CH $_2 \left(-$ H $\right)-$ )

の如き炭素数6~10のアルキルシクロアルカンージイル 基が挙げられる。AIおよびA2としては、特に炭素数1~ 6のアルキレン基、炭素数2~6のアルキリデン基、炭 素数3~6のシクロアルキレン基、炭素数6~7のアル キルシクロアルカンージイル基が好ましい。

BiおよびBzは、互いに同一であってもよく、また異なっていてもよく、下記群の7つの結合基から選ばれる。

%が、0を示すときは $+A_2$   $+_m$  または $+B_2$   $+_n$  は、結 合手を意味する。また、mが0の時はnも0を表わす。

R13は、それぞれ置換基を有していてもよいアルキル基、ナフチル基またはナフチルアルキル基を示す。上記のアルナル其の農業教は特に関係されないが、1~10で

あることが好ましく、また、ナフチルアルキル基のアルキル基の成素数は1~4が好ましい。

上記した各基の置換基は特に制限されないが、上記アルキル基は、ハロゲン原子、シアノ基およびニトロ基よりなる群から選ばれた1~3個の原子または基で置換されていてもよく、また上記ナフチル基またはナフチルアルキル基はハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1~3のアルキルアミノ基、炭素数1~3のアルキル基及び炭素数1~3のアルコキシ基よりなる群から選ばれた1~3個の原子または基で置換されていてもよい。上 10記のR13で示されるアルキル基としては、前記R12において例示したアルキル基と同様のものを使用することができる。またナフチルアルキル基としては、ナフチルメチル基、ナフチルエチル基、ナフチルプロピル基またはナフチルブチル基等を挙げることができる。

Aは、置換基を有していてもよいナフチル基を示す。 置換基の種類は特に制限されないが、該ナフチル基はハロゲン原子、アアノ基、ニトロ基、炭素数1~3のアルキルアミノ基、炭素数1~3のアルキル基および炭素数1~3のアルコキシ基よりなる群から選ばれた1~3個の原子または基で置換されていてもよい。またR14はハロゲン原子、シアノ基またはニトロ基を表わす。

前記したRisおよびAMの定義において、ハロゲン原子 としてはフッ素、塩素または臭素を挙げることができ る。

本発明のフォトクロミック成形体は、前記したように 重合体からなる成形体において、疲労寿命の短いフォト クロミック化合物を重合体内部に分散させ、疲労寿命の 長いフォトクロミック化合物を重合体表層に存在させて 構成する点に最大の特徴点がある。

なお、本発明において、前記「疲労寿命」は、後述する実施例で示されるように、夫々のフォトクロミック化合物の最大吸収波長における吸光度が初期(To)の吸光度の1/2に低下するのに要した時間(T1/2)で評価されるものである。例えば、各種のフォトクロミック化合物の組合せの中で、前記したスピロオキサジン化合物とクロメン又はその誘導体との組合せの場合は、クロメン又はその誘導体を重合体内部に分散させ、スピロオキサジン化合物を重合体表層に存在させる。また、前記したクロメン又はその誘導体とフルギド又はフルギミド化合物との組合せの場合は、フルギド又はフルギミド化合物を重合体内部に分散させ、クロメン又はその誘導体を重合体表層に存在させる。

よい。例えば、前記した3種のフォトクロミック化合物 のうちフルギド化合物は疲労寿命が一番短いため、重合 体内部にフルギド化合物に分散させ、重合体表層にスピ ロオキサジン化合物とクロメン化合物を存在させるよう にすればよい。

本発明において、前記した疲労寿命の短いフォトクロ ミック化合物を分散させる重合体は、熱可塑性樹脂およ び熱硬化性樹脂の別なく用いることができる。

熱可塑性樹脂としては、疲労寿命の短いフォトクロミック化合物を均一に分散させ得るものであればよく、光学的に好ましくは例えば、ポリアクリル酸メチル、ポリアクリル酸エチル、ポリメタクリル酸エチル、ポリスチレン、ポリアクリロニトリル、ポリビニルアルコール、ポリアクリルアミド、ポリ(2-ヒドロキシエチルメタクリレート)、ポリジメチルシロキサン、ポリカーボネート等を挙げることができる。

疲労寿命の短いフォトクロミック化合物の熱可塑性樹脂中への分散は、熱可塑性樹脂の合成、即ち、重合を上記化合物の存在下に行なう方法、または熱可塑性樹脂と上記化合物とを熱可塑性樹脂の溶融温度以上で溶融混練する方法が挙げられる。

次に熱硬化性樹脂としては、エチレングリコールジア クリレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、 エチレングリコールピスグリシジルメタクリレート、ビ スフェノールAジメタクリレート、2,2-ビス(4-メ タクリロイルオキシエトキシフェニル) プロパン、2,2 ーピス (3,5ージブロモー4ーメタクリロイルオキシエ トキシフェニル) プロパン等の多価アクリル酸及び多価 30 メタクリル酸エステル化合物:ジアリルフタレート、ジ アリルテレフタレート、ジアリルイソフタレート、酒石 酸ジアリル、エポキシコハク酸ジアリル、ジアリルフマ レート、クロレンド酸ジアリル、ヘキサフタル酸ジアリ ル、ジアリルカーボネート、アリルジグリコールカーボ ネート、トリメチロールプロパントリアリルカーボネー ト等の多価アリル化合物;1,2-ビス(メタクリロイルチ オ) エタン、ビス (2-アクリロイルチオエチル) エー テル、1,4-ビス (メタクリロイルチオメチル) ベンゼ ン等の多価チオアクリル酸及び多価チオメタクリル酸エ ステル化合物;ジビニルベンゼン等のラジカル重合性多 官能単量体の重合体:又はこれらの各単量体とアクリル 酸、メタクリル酸、無水マレイン酸等の不飽和カルボン 酸;アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、メタクリ ル酸ベンジル、メタクリル酸フェニル、2-ヒドロキシ エチルメタクリレート等のアクリル酸及びメタクリル酸 エステル化合物; フマル酸ジエチル、フマル酸ジフェニ ル等のフマル酸エステル化合物:メチルチオアクリレー ト、ベンジルチオアクリレート、ベンジルチオメタクリ レート等のチオアクリル酸及びチオメタクリル酸エステ 41.

ン、ビニルナフタレン、ブロモスチレン等のビニル化合 物等のラジカル重合性多官能単量体との共重合体: さら にはエタンジチオール、プロパントリオール、ヘキサン ジチオール、ペンタエリスリトールテトラキスチオグリ コレート、ジ(2-メルカプトエチル)エーテル等の多 価チオール化合物と前記のラジカル重合性多官能単量体 との付加共重合体:ジフェニルエタンジイソシアネー ト、キシリレンジイソシアネート、p-フェニレンジイ ソシアネート等の多価イソシアネート化合物とエチレン グリコール、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリ 10 トール、ビスフェノールA等の多価アルコール化合物又 は前記した多価チオール化合物との付加重合体等があげ られる。これらの原料モノマーは1種又は2種以上を混 合して使用できる。

上記した熱硬化性樹脂中への疲労寿命の短いフォトク ロミック化合物の分散は、熱硬化性樹脂の原料モノマー と疲労寿命の短いフォトクロミック化合物とを混合した のちに重合する方法が一般に採用される。

このような重合体に分散させる疲労寿命の短いフォト クロミック化合物の添加量は、該重合体100重量部に対 して0.001~20重量部、好ましくは0.1~10重量部であ る、

上記の疲労寿命の短いフォトクロミック化合物を分散 させた重合体の表層に疲労寿命の長いフォトクロミック 化合物を存在させる態様は、何ら限定されるものではな いが、本発明においては下記の及び②

**②重合体に疲労寿命の長いフォトクロミック化合物を含** 浸させ、重合体の表面近傍に疲労寿命の長いフォトクロ ミック化合物の層を形成させる。

②重合体の表面に、疲労寿命の長いフォトクロミック化 30 ゾールFX-201、ニカゾールFX-322、ニカゾールFX-32 合物を分散して含む樹脂層を形成させる。 が好ましく採用される。

まず、重合体の表面に前記の疲労寿命の長いフォトク ロミック化合物を含浸させる方法としては、一般に疲労 寿命の長いフォトクロミック化合物を融点以上に加熱 し、融解させその中に重合体を1~60分浸漬し、疲労寿 命の長いフォトクロミック化合物を含浸させる方法が用 いられる。また、特開昭61-501145号公報に示されてい るような、高沸点不活性液体に疲労寿命の長いフォトク ロミック化合物を溶解させ、その中に重合体を浸漬する 方法も採用できる。ここで高沸点不活性液体としては、 シリコーン油やパーフルオロ油などが用いられ、疲労寿 命の長いフォトクロミック化合物を0.1~50重量%の濃 度で高沸点不活性液体中に溶解させて用いればよい。さ らに特開昭60-112880号公報に示されているような市販 ラッカー中に疲労寿命の長いフォトクロミック化合物を 分散させ、これを重合体へ塗布し、100~250℃で1~60 分加熱することにより、表面に含浸させる方法も採用さ れる。このとき市販ラッカー中の疲労寿命の長いフォト クロミック化合物の濃度は、0.1~50重量%が好まし

このような方法で、一般に重合体の表面から5µmの 程度の深さまで疲労寿命の長いフォトクロミック化合物 を含浸させることができる。

一方、重合体の表面に、疲労寿命の長いフォトクロミ ック化合物を含む樹脂層を形成させる場合、樹脂層とし ては、被覆される重合体の表面に強く密着し、疲労寿命 の長いフォトクロミック化合物が均一に分散するもので あれば、前記の重合体で説明した各種の熱可塑性樹脂お よび熱硬化性樹脂が何ら制限なく用い得る。特に本発明 のフォトクロミック成形体を光学レンズ等の光学材料に 用いる場合には、重合体の表面硬度を向上させるために 有機ケイ素化合物の加水分解物の被膜を重合体の表面に 形成させる方法において有機ケイ素化合物に加水分解物 の被膜と重合体との密着性を向上させる目的で使用され るプライマーが好適に使用し得る。このようなプライマ ーとしては、例えば、ビスフェノールA型エポキシ樹 脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂、フェノールノボ ラック型エポキシ樹脂、脂環式エポキシ樹脂等の一分子 20 中に2個以上のエポキシ基を有するエポキシ樹脂系プラ イマー; トスプライムA、トスプライムB、トスプライ ムC、トスプライムD、トスプライムEやYP9341(以 上、東芝シリコーン社製:商品名)などのシラン系プラ イマー; ポリゾールF361、ポリゾールF341、ポリゾール FF-450、コーガムHW-7(以上、昭和高分子社製:商 品名)、セピアンA517、セピアンA4716、セピアンA4670 1、セビアンA4635、セビアンA4730、セビアンA45000、 セピアンA4171(以上ダイセル化学工業社製:商品 名)、ニカゾールFL-3000、ニカゾールME-702、ニカ 9、ニカゾールTS-444、ニカゾールTS-501、ニカゾー ルTS-517、ニカゾールTS-542、ニッセツPC-501、ニ ッセツPE-115、ニッセツPE-118、ニッセツPE-121 (日本カーバイド工業社製;商品名)などのアクリル樹 脂系プライマーを挙げることができる。また、ポリビニ ルアルコール、ポリ(2-ヒドロキシエチルメタクリレ ート)、ポリアクリロニトリル、セルロース系天然高分 子などの親水性樹脂も、上記の疲労寿命の長いフォトク ロミック化合物を分散させる樹脂として使用することが 40 できる。

これらの樹脂に含有させる疲労寿命の長いフォトクロ ミック化合物の量は、得られるフォトクロミック成形体 の発色濃度又は色調に応じて決定すればよく、一般に は、樹脂100重量部に対して、疲労寿命の長いフォトク ロミック化合物を0.001~60重量部、特に0.1~40重量部 の範囲とすることが好ましい。

疲労寿命の長いフォトクロミック化合物を含む樹脂層 の厚みは、得られるフォトクロミック成形体の発色濃度 又は色調に応じて決定すればよいが、一般には0.5~10 50 μmの範囲が好ましい。

前記した、疲労寿命の短いフォトクロミック化合物と 疲労寿命の長いフォトクロミック化合物との配合割合 は、本発明のフォトクロミック成形体の所望する色調に 応じて決定すればよいが、フルギド又はフルギミド化合 物とクロメン又はその誘導体とを組合せて使用する場合 は一般にフルギド化合物またはフルギミド化合物100重 量部に対して、クロメン又はその誘導体が0.01~1000重 量部の範囲であり、良好な混合色を期待する場合には、 0.1~10重量部の範囲から選択することが好ましい。

また、クロメン又はその誘導体とスピロオキサジン化 10 合物とを組合せて使用する場合は、一般にクロメン又はその誘導体100重量部に対して、スピロオキサジン化合物は、0.01~10000重量部の範囲であり、良好な混合色を期待する場合には、0.05~1000重量部の範囲から選択することが好ましい。

本発明のフォトクロミック成形体に紫外線安定剤を配合することにより更にフォトクロミック性の耐久性を向上させることができる。紫外線安定剤としては、各種プラスチックに添加されている公知の紫外線安定剤が何ら制限なく使用し得る。

本発明において、フォトクロミック化合物の耐久性の 向上を勘案すると、各種の紫外線安定剤の中でも、一重 項酸素消光剤、ヒンダードアミン光安定剤、ヒンダード フェノール酸化防止剤、イオウ系酸化防止剤が好適に使 用される。これらの紫外線安定剤をより具体的に例示す ると、シアソーブUV1084,シアソーブ3346 (以上、アメ リカンサイアナミド社製);UV-チェクAM101,UV-チェ クAM105(以上、フェロコーポレーション社製);イル ガスタブ2002, チヌビン765, チヌビン144, キマソーブ94 4, チヌピン622, イルガノックス1010, イルガノックス245 30 (以上、チバガイギー社製);ライレックスNBC(デュ ポン社製);シアソープ3346(アメリカンサイアナミド 社製);サノールLS-1114,サノールLS-744,サノールL S-2626 (以上、三共(株)社製);スミライザーGA-8 0,スミライザーGM,スミライザーBBM-S,スミライザーWX -R.スミライザーS.スミライザーBHT.スミライザーTP-D,スミライザーTPL-R,スミライザーTPS,スミライザーM B(以上、住友化学社製);マークA0-50,マークA0-2 0,マークA0-30,マークA0-330,マークA0-23(以上、 アデカ・アーガス社製); アンチオキシダントHPM-12 (S.F.O.S.社製) 等があげられる。尚、上記の名称はい ずれも商品名である。

前記の紫外線安定剤、重合体中へ疲労寿命の短いフォトクロミック化合物を分散させる際に同時に添加し分散させれば良く、又、疲労寿命の長いフォトクロミック化合物を前記した方法により重合体の表層に存在させる時も同時に使用すればよい。

前記の紫外線安定剤の配合割合は、疲労寿命の長いフォトクロミック化合物及び疲労寿命の短いフォトクロミック化合物の夫々100重量部に対して、0.01~10000重量 50

部の範囲であることが好ましく、特に、得られるフォトクロミック成形体のフォトクロミック性の点からは、紫外線安定剤は10~500重量部の範囲であることが好ましい。

26

また、本発明においては、さらにフォトクロミック性 の耐久性を向上させる目的で、本発明のフォトクロミッ ク成形体の表面へ有効ケイ素化合物の加水分解物よりな る層の被覆が行なわれても良い。

(効果)

以上に説明したように、本発明のフォトクロミック成形体は、太陽光もしくは水銀灯の光のような紫外線を含む光で無色から着色もしくは濃色した形態に変化し、その変化が可逆的で優れた調光性を示している。また、本発明は、2種又はそれ以上のフォトクロミック化合物を併用することにより、グレー、ブラウン、アンバーをはじめとする種々の中間色を容易に得ることに成功したものである。

従って、本発明のフォトクロミック成形体は、広範囲の分野に利用でき、例えば、銀塩感光材料に代る各種の20 記録記憶材、複写材料、印刷用感光体、陰極線配管用記録材料、レーザー用感光材料などの種々の記録材料として利用できる。その他、本発明のフォトクロミック成形体はフォトクロミックレンズ、光学フィルター、ディスプレイ、光量計、装飾などの材料としても利用できる。(実施例)

以下、実施例によって本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。実施例中の「部」は「重量部」である。

尚、以下の実施例における記号は次の化合物を示す。

- ・BMDBP:2,2ービス(4ーメタクリロイルオキシエトキ シー3,5ージブロモフェニル)プロパン
  - ·Cl-St:クロルスチレン
  - ・TMPーTAC:トリメチロールプロパントリアリルカーボ ネート
  - ・BADBP:2,2-ビス (4-アリルカーボネイトエトキシ -3.5-ジブロモフェニル) プロパン
  - · ADC:アリルジグリコールカーボネート
  - ・DAP:ジアリルフタレート
  - · St:スチレン
- 0 · DCIPF:ジ(2-クロルイソプロピル)フマレート
  - · EGDMA:エチレングリコールジメタクリレート
  - ・PETTP:ペンタエリスリトールテトラキス (βーチオプロピオネート)
  - ·DME:ジ(2-メルカプトエチル)エーテル
  - · DVB:ジビニルベンゼン
  - ·XIC:キシリレンジイソシアネート
  - ・IPA:3- (2,4-ジブロモフェノキシ) -2-ヒドロキ シブロビルアクリレート
  - ・MMA:メチルメタクリレート
- 50 · DEGDMA: ジエチレングリコールジメタクリレート

- · TBBM: 3, 4, 5-トリプロモベンジルメタクリレート
- ・HDMA:2-ヒドロキシエチルメタクリレート
- ·BMA:ベンジルメタクリレート
- · IPP: ジイソプロピルパーオキシカーボネート
- ·パーブチルND: (日本油脂(株)製) t ブチルパー オキシー2-ヘキサネート
- · PVA: ポリビニルアルコール
- ・PHEMA: ポリ (2-ヒドロキシエチルメタクリレート
- · PAN: ポリアクリルニトリル

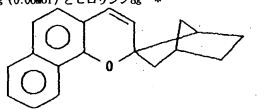
#### 製造例1

1-ヒドロキシ-2-アセトナフトン10g(0.054mo 1) とノルカンファー6.6g (0.06mol) とピロリジン8g \*

\* (0.113mol) とをトルエン300ccに溶解した溶液を調製 した。この混合物を10時間沸騰させ、水を分離した。反 応終了後、トルエンを減圧下で除去し、残ったクロマノ ン化合物をアセトン結晶化させた。次いで、このクロマ ノン化合物をメタノール200ccに溶解させ、水素化ホウ 素ナトリウムを徐々に添加して、クロマノール化合物に した。このクロマノール化合物7.47gを二酸化炭素気流 中で無水硫酸銅4.5gと共に150~160℃で10分間加熱し、 茶色の粘稠な液体をシリカゲル上でのクロマトグラフィ 10 一により精製することにより、下記式のクロメン誘導体 6.3gを得た。

(1)

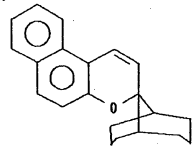
28



この化合物の元素分析値は、C 86.93%、H 6.89 %、O 6.18%であって、C19H18Oに対する計算値であ るC 87.02%、H 6.87%、O 6.12%に極めてよく 一致した。また、プロトン核磁気共鳴スペクトルを測定 したところ、δ7.2~8.3ppm付近にナフタレン環のプロ トンに基づく6Hのピーク、δ5.6~6.7ppm付近にアルケ ンのプロトンに基づく2Hのピーク、δ1.2~2.5ppm付近 にノルボルニリデン基のプロトンに基づく10Hの幅広い ピークを示した。さらに13C-核磁気共鳴スペクトルを 測定したところ、δ27~52ppm付近にノルボルニリデン 基の炭素に基づくピーク、δ110~160ppm付近にナフタ レン環の炭素に基づくピーク、δ80~110ppm付近にアル ケンの炭素に基づくピークが現われる。上記の結果か ら、単離生成物は、上記の構造式(1)で示される化合 物であることを確認した。

#### 20※製造例2

1-アセチル-2-ナフトール10g (0.054mol) とビ シクロ (3.3.1) ノナンー 9 ーオン8.29g (0.06mol) と モルホリン8.7g (0.10mol) とをトルエン300ccに溶解し た溶液を調製した。この混合物を5時間沸騰させ、水を 分離した。反応終了後、トルエンを減圧下で除去し、残 ったクロマノン化合物をアセトンで再結晶させた。次い で、このクロマノン化合物をメタノール200ccに溶解さ せ、水素化リチウムアルミニウムを添加して、クロマノ ール化合物にした。このクロマノール化合物6.49gを二 30 酸化炭素気流中で無水硫酸銅と共に170~180℃で10分間 加熱し、茶色の粘稠な液体をシリカゲル上でクロマトグ ラフィーにより精製し、下記式のクロメン誘導体5.8gを 得た。



(2)

この化合物の元素分析値は、C 86.81%、H 7.62 %、O 5.57%であって、C21H22Oに対する計算値であ るC 86.90%、H 7.59%、O 5.52%に極めてよく 一致した。また、プロトン核磁気共鳴スペクトルを測定 したところ、δ7.2~8.3ppm付近にナフタレン環のプロ トンに基づく6Hのピーク、δ6.0~7.0ppm付近にアルケ ンのプロトンに基づく2Hのピーク、δ1.2~2.5ppm付近 ★50 ークが現われる。上記の結果から、単離生成物は、上記

★にビシクロ〔3.3.1〕9-ノニリデン基のプロトンに基 づく14Hの幅広いピークを示した。さらに<sup>13</sup>C-核磁気共 鳴スペクトルを測定したところ、δ27~55ppm付近にビ シクロ〔3.3.1〕9-ノニリデン基の炭素に基づくピー ク、δ110~160ppm付近にナフタレン環の炭素に基づく ピーク、δ80~110ppm付近にアルケンの炭素に基づくピ

の構造式(2)で示される化合物であることを確認した。

### 製造例3

下記式で示されるクロマノン化合物3.06g(0.01mol)。

\*を無水エーテル50ccに溶解し、0℃までその溶液を冷し、無水エーテル50cc中で新たに調製したグリニャール 試薬Clb.Mg1 (0.012mo1)をその溶液中に約1時間をかけて滴下した。滴下終了後、室温でさらに2時間撹拌した後、冷水中にそのエーテル溶液を静かに注ぎ、エーテルで生成物を抽出し、硫酸マグネシウムでその溶液を乾燥後、減圧下でエーテルを除去し、クロマノン化合物をクロマノール化合物に変えた。次いでこのクロマノール化合物を二酸化炭素気流中で無水硫酸銅と共に200℃で約100分間加熱し、茶色な粘稠な液体をシリカゲル上でクロマトグラフィーにより生成し、下記式のクロメン誘導体2.47gを得た。

3.0

製造例1と同様に元素分析、プロトン核磁気共鳴スペクトル、<sup>13</sup>C-核磁気共鳴スペクトルの測定によって、この化合物が、上記の構造式(3)で示される化合物であることを確認した。

#### 製造例4

1-アセチル-2-ナフトール10g(0.054mol)とノルカンファー6.6g(0.06mol)とモルホリン8.7g(0.10mol)とをトルエン300ccに溶解し、15時間沸騰させ、水を分離した。反応終了後、トルエンを減圧下で除去し、残った生成物をアセトンで再結晶させ、下記式で示される化合物7.53gを得た。

※ 次いで、この化合物7.53gをメタノール100ccに溶解させ、ヨウ化メチルと反応させることにより下記式で示されるクロマノン化合物6.95gを得た。

(3)

次いで、この生成したクロマノン化合物を製造例3と 同様にして、クロマノール化合物に変え、脱水反応を行 ない、分離、精製後、下記式のクロメン誘導体5.84gを 得た。

CH 3 (4)

40

製造例1と同様に、元素分析、プロトン核磁気共鳴ス★50★ペクトル、13C-核磁気共鳴スペクトルの測定によっ

て、この化合物が、上記の構造式(4)で示される化合 物であることを確認した。

#### 製造例5

5-n-オクチルオキシ-1-ヒドロキシ-2-アセ トナフトン10g (0.0318mol) とアセトン2.77g (0.0477m ol) とピロリジン1.13g (0.0159mol) をトルエン100ml に溶解した溶液を調製した。この混合物を10時間沸騰さ せ、水を分離した。反応終了後、トルエンを減圧下で除\* \*去し、残ったクロマノン化合物をメタノール100mlに溶 解させ、水素化ホウ素ナトリウムを徐々に添加してクロ マノール化合物にした。このクロマノール化合物6.0gを 二酸化炭素気流中で無水硫酸銅4.0gと共に150~160℃で 10分間加熱し、茶色の粘稠な液体をシリカゲル上でのク ロマトグラフィーにより精製することにより、下記式の クロメン誘導体3.8gを得た。

32

製造例1と同様に、元素分析、プロトン核磁気共鳴ス ペクトル、13C-核磁気共鳴スペクトルの測定によっ て、この化合物が上記の構造式(5)で示される化合物 であることを確認した。

製造例6~14

※ 製造例1~5と同様にして第1表に示したクロメン誘 導体を合成した。

得られた生成物について、製造例1と同様な構造確認 の手段を用いて構造解析した結果、第1表に示す構造式 ※20 で示される化合物であることを確認した。

~	$\sim$
~	٦,

クロメン戦器を	CB. (CB.)7	CH + (CH + )T	(CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> N- (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
學是	2	11 80 .	1.4
クロメン既等本		CH a CH a S- CH a S- CH a S- CH a CH a	(CH3CH3CH30) PO- CR3 (CH3CH3) CH3
整谱例	თ	1.0	1.1
クロメン誘導体	H <sub>5</sub> CO O O O		CH3 (CH2),7
100 100 100 100 100 100 100 100 100 100	ω	-	ω

## 製造例15

下記式の3ーチエニルエチリデンー2ーアダマンチリデンこはく酸無水物3.4g (0.01mol)

と下記式のグリシンーメチルエステル17.8g (0.02mol) NH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COCH<sub>3</sub>

をトルエンに溶解し、窒素雰囲気下で50℃で2時間加熱した。反応後、溶媒を除去して塩化アセチルに溶解し、1時間還流し環化した。得られた化合物をロージクロルベンゼン中で6時間還流することにより、下記のフルギミド化合物(15)に転位した。この化合物は、溶離液としてベンゼンとエーテルを用いてシリカゲル上でのクロ 20マトグラフィーにより精製され、クロロホルム及びヘキサンからの淡黄色針状結晶として27%の収率で得られた。この化合物の元素分析値はC 66.78%, H 6.09%, \*

\*N 3.36%,0 15.8%,S 7.96%であって、C23H25G4NS に対する計算値であるC 67.15%,H 6.08%,N 3.41 %,0 15.6%,S 7.79%に極めてよく一致した。また、プロトン核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、δ7.0~8.0ppm付近にアロマティックなプロトンに基づく2Hのピーク、δ2.7ppmに > C - Clb 結合のプロトンに基づく3Hのピーク、δ3.7ppm付近に

36

— COCH 3 0

結合のメチル基のプロトンに基づく3Hのピーク, δ1.2 ~2.5ppmにアダマンチリデン基のプロトンに基づく14Hのピーク, δ3~5ppmに1~5転位したプロトンと>N-CH2-結合に基づく3Hのピークを示した。

さらに<sup>13</sup>C-核磁気共鳴スペクトル(<sup>13</sup>C-NMRを測定したところ、 δ27~70ppm付近にアダマンチリデン基の炭素とメチレン鎖の炭素に基づくピーク、 δ15.6ppm付近にメチル基の炭素に基づくピーク、 δ110~160ppm付近にチオフェン環の炭素に基づくピーク, δ160~170ppm付近に > C=O結合の炭素に基づくピークが現われる。

上記の結果から、単離生成物は、下記の構造式で示されるフルギミド化合物 (15) であることを確認した。

×

40

製造例16

下記式のフルギミド化合物3.4g(0.01mol)

をテトラヒドロフランに溶解し、これに金属カリウム1g を室温で反応させ、下記式のイミドカリ3gを得た。 ※ CH 3 O NK

これと下記式のブロモアセトニトリル1.2g (0.01mol) BrCH2 CN

をジメチルホルムアミド中で反応させることにより、下記のフルギミド化合物(16)を得た。この化合物は、溶離液としてクロロホルムとヘキサンを用いてシリカゲル上でのクロマトグラフィーにより精製され、ヘキサンか50 らの淡黄色結晶として57%の収率で得られた。この化合

38

物の元素分析値はC 69.81%,H 5.80%,N 7.44%,O 8.50%,S 8.46%であって、C22H22N2O2Sに対する計 算値であるC 69.84%,H 5.82%,N 7.41%,O 8.47 %,S 8.47%に極めてよく一致した。また、プロトン核 磁気共鳴スペクトルを測定したところ、δ7.0~7.5ppm 付近にチオフエン環のプロトンに基づく2Hのピーク、δ 4.5ppm付近に > N - CH<sub>2</sub> CN結合のプロトンに基づく2Hの ピーク, δ3.7ppm付近に1.5転位したプロトンに基づく1 Hのピーク、δ2.7ppm付近に一Clb結合のプロトンに基づ く3Hのピーク、δ1.3~2.5ppm付近に-CH2-結合のプロ\*10 るフルギミド化合物(16)であることを確認した。

\*トンとアダマンチリデン基に基づくプロトンの14Hのピ ークを示した。

さらに13C-核磁気共鳴スペクトル (13C-NMR) を測 定したところ、δ27~70ppm付近にアダマンチリデン基 の炭素に基づくピーク、δ15.6ppm付近にメチル基の炭 素に基づくピーク、δ110~160ppm付近にチオフエン環 の炭素に基づくピーク、δ160~170ppm付近に > C = O 結合の炭素に基づくピークが現われる。

上記の結果から、単離生成物は下記の構造式で示され

### 製造例17~34

製造例15~16と同様にして第2表に示したフルギド化 合物又はフルギミド化合物を合成した。

※ 得られた生成物について製造例15と同様な構造確認の 手段を用いて製造解析した結果、第2表に示す構造式で 示される化合物であることを確認した。

$\widehat{\Box}$
9
¥
_
亵
Ø
æ

	39		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<del></del>
フルギド化合物又はフルギミド化合物	CH: 0 H H NCE.OCH.CN	CB O O O O O O CB CB CC CB C C C C C C C	CH O H CH OCE CH OCE S	Br St CH3 CH3 COCH CCH CH3 CH3
報を変え	2 1	63 63	60 60	2 4
フルギド化合物又はフルギミド化合物	Eac ST WCH BNO.	CH. CH. CH. CH. C. C.	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	KO. S. CH. O. CH. CH. CH. CH. CH. CH. CH. CH. CH. CH
医医骨髓	<b>-</b>	<b>∞</b>	on ⊶	0 8

Q	
6	
Ψ	
~	
¥	
CA.	
×	

報報金の	フルギド化合物又はフルギミド化合物	製造例配	フルギド化合動又はフルギミド化合物
s 8	CH3 CH3 CH Q C3H3 CH Q C3H3 CH3 CH3	5 2	CB3 D S H S CB COC B B S
2 6	CHS CHS CHS CHSBr	හ	CH O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
8	11.50	<b>∺</b> ∞	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
69 69	C. E. O. CH. CH. CH. CH. CH. ST.	. CN 07	H.CS STATE OF CH.

#### 第2表(その3)

製造例加	フルギド化合物又はフルギミド化合物
3 3	CH. O
3 4	CH. CH. CH. CH.

#### 製造例35

下記式の化合物

2.01g(0.0057mol)と下記式の化合物

CF a

Ж

CH z COOCH 3

この化合物の元素分析値は、C 65.12%,H 4.90%,N 8.51%,0 9.74%,F 11.73%であって、C27H24NeOs F3に対する計算値であるC 65.45%,H 4.88%,N 8.4 8%,0 9.69%,F 11.50%に極めてよく一致した。また、プロトン核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、δ6.5~9ppm付近にキノリン環のプロトンとインドリン環のプロトンとオキサジン環のプロトンに基づく9Hのピーク、δ4ppm付近に

20\* HO N

1.4g(0.0057mol)とピロリジン0.41g(0.0058mol)をエチルアルコール50mlに溶解し、2時間加熱還流した。 反応後、溶媒を除去し、シリカゲル上でのクロマトグラフィーにより、精製することにより下記式のスピロオ 30 キサジン化合物200mgを得た。

結合のプロトンに基づく2Hのピーク、δ3.7ppm付近に-O-Clb 結合のプロトンに基づく3Hのピーク、δ1.3~2. 1ppm付近にシクロヘキサン環のプロトンに基づく10Hの 中広いピークを示した。さらに15C-核磁気共鳴スペク トルを測定したところ、170ppm付近にカルボニルの炭素 に基づくピーク、δ100~160ppm付近に、インドリンの ベンゼン環とキノリン環とオキサジン環の炭素に基づく 45 ピーク、δ125ppm付近にトリフルオロメチル基に基づく

ピーク、 899ppmと 852ppm付近にスピロな炭素に基づく

ピーク、δ20~50ppm付近にメチル基とメチレン鎖の炭

46 \*2.0g(0.0057mol)と下記式の化合物

上記の結果から、単離生成物は上記の構造式 (35) で示される化合物であることを確認した。

製造例36

素に基づくピークを示した。

下記式の化合物 H<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>C CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> · Br <sup>日</sup> CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COOCH<sub>3</sub>

H3CH2C CH2CH3

N
O
N
CH2
CH2
CH2
CH2
CCH2

\*

この化合物の元素分析値は、C 65.23%,H 5.21%, N 8.56%,0 9.71%,F 11.29%であって、C27H26NaO3 F3に対する計算値であるC 65.18%,H 5.27%,N 8.4 30 5%.0 9.93%,F 11.46%に極めて良く一致した。ま た、プロトン核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、 δ6.5~9ppm付近にアロマティックなプロトンに基づく ピーク、δ1.0ppm付近にエチル基のメチルのプロトンに 基づくピーク、δ2ppm付近にエチル基のメチレンのプロ トンに基づくピーク、δ3.5ppm付近に > N-CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> COOC H3のプロトンに基づくピークを示した。また、13C-NMR を測定したところ、δ170ppm付近にカルボニルの炭素に 基づくピーク、δ100~160ppm付近にアロマティックな 炭素、オキサジン環の炭素とトリフルオロメチル基の炭 40 素に基づくピーク、δ99pm付近にスピロな炭素に基づ くピーク、δ50ppm付近に窒素に結合したメチレンの炭 素に基づくピーク、δ20~40ppm付近に炭素に結合した メチル基とメチレン基の炭素に基づくピークを示した。 上記の結果から単離生成物は上記の構造式(36)で示さ れる化合物であることを確認した。

製造例37

下記式の化合物

1.4g(0.0057mol)とピロリジン0.41g(0.0057mol)をエチルアルコール50mlに溶解し、2時間加熱還流した。10 反応後、溶媒を除去し、シリカゲル上でのクロマトグラフィーで精製することにより、下記式のスピロオキサジン化合物150mgを得た。

\_N´ (36) CF₃

CH<sub>3</sub> · Br ⊖

2.01g (0.0059mol) と下記の化合物 OH NO

1.02g (0.0059mol) とピロリジン0.43g (0.006mol) を エチルアルコール50mlに溶解し、2時間加熱還流した。 反応後溶媒を除去し、シリカゲル上でのクロマトグラ フィーにより精製することにより、下記式のスピロオキ サジン化合物400mgを得た。

この化合物の元素分析値は、C 81.35%,H 6.60%,N 7.62%,O 4.43%であって、C25H24N2Oに対する計算値であるC 81.49%,H 6.57%,N 7.60%,O 4.34%に極めてよく一致した。また、プロトン核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、る6.5~8.5ppm付近にナフタレン環のプロトンと、インドリン環のプロトンと、オキサジン環のプロトンと、オンドリン環のプロトンと、オキサジン環のプロトンに基づく、11Hのピーク、る2.8ppm付近に>NーClb 結合のプロトンに基づく3Hのピーク、る1.3~2.0ppm付近にシクロヘキサン環のプロトンに基づく10Hの幅広いピークを示した。さらに13Cー核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、る100~160ppm付近にインドリンのベンゼン環、ナフタレン環およびオキサジン環の炭素に基づくピーク、る90ppmとる56ppm付近にスピロな炭素に基づくピーク、る20~35ppm付近にシクロヘキサン基とメチル基の炭素に基づくピークを示した。

上記の結果から単離生成物は上記の構造式(37)で示される化合物であることを確認した。

### 製造例38

下記の化合物

この化合物の元素分析値は、C 78.66%、H 6.09%、N 11.05%、O 4.2%であって、C25H23N3Oに対する計算値であるC 78.71%、H 6.08%,N 11.02%、O 4.2%に極めてよく一致した。また、プロトン核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、る6.5~9ppm付近にキノリン環のプロトン、インドリン環のプロトンおよびオキサジン環のプロトンに基づく10Hのピーク、る2.7ppm付近に > N - CHs 結合のプロトンに基づく3Hのピーク、る1.3~2.5ppm付近にノルボルナン環のプロトンに基づく10Hの幅広いピークを示した。さらに13C-核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、る100~る160ppm付近にインドリンのベンゼン環、ナフタレン環および ※

(37)

CH³ · I ⊖

2.0g (0.0057mol)と下記の化合物

0.98g (0.0057mol) とピロリジン0.41g (0.0057mol)をエチルアルコール50mlに溶解し、2時間加熱還流した。

反応後、溶媒を除去し、シリカゲル上でのクロマトグラフィーにより、精製することにより下記式のスピロオキサジン化合物200mgを得た。

(38)

※オキサジン環の炭素に基づくピーク、δ99ppmとδ52ppm 付近のスピロな炭素に基づくピーク、δ27~52ppm付近 40 にノルボルナン環の炭素に基づくピークを示した。上記 の結果から単離生成物は上記の構造式(38)で示される 化合物であることを確認した。 製造例39~55

製造例35~38と同様にて第3表に示したスピロオキサジン化合物を合成した。

得られた生成物について、製造例35と同様な構造確認 の手段を用いて構造解析した結果、第3表に示す構造式 で示される化合物であることを確認した。

製造包含	スピロオキサジン化合物	和海姆No	スピロオキサジン化合物	製造例的	スピロオキサジン化合物
თ თ	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> N O O CH <sub>3</sub> COOCH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>	4 2	CH2CH3 CH2CH3  CH2CH3CH2CH3  CH2CH3CH2CH3	<u>4</u> ت	C. E. N. O. O. O. C.
0	CH*COOCH*	8.	CH 2 COOCH 2 CN	8	H <sub>3</sub> CO  N  O  CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> N  O  CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> COOCH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
4 1	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	4 4	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> COOCH <sub>3</sub>		

**∞** 

	51	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	52
スピロオキサジン化合動	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	CH <sub>3</sub>	(CB <sub>3</sub> ) gN
製造例加	က တ	ro 44	ა ა
スピロオキサジン化合物	H <sub>3</sub> CO N O O O O O O O O O O O O O O O O O O	Constitution of the second of	
製造例Na	5 0	1	ro es
スピロオキサジン化合物	GB : CN (CB :) :	CF <sub>2</sub> N O O O S O S O O O O O O O O O O O O	OH C2Hs C2Hs OH C2Hs CHs CHs
製造例Na	4 7	8	ъ Ф

## 実施例1

クロルスチレン70部、2,2~ビス (3,5~ジブロモー4 ーメタクリロイルオキシエトキシフェニル) プロパン30 部からなる組成物に製造例15のフルギミド化合物0.2部 \*50 で構成された鋳型の中へ注入し、注型重合を行った。重

\*を添加し、更にラジカル重合開始剤としてパープチルND 1部を添加し、十分に混合した。この混合液をガラス板 とエチレン一酢酸ビニル共重合体とから成るガスケット

合は、空気炉を用い、30℃から90℃で18時間かけ、徐々に温度を上げて行き、90℃に2時間保持した。重合終了後、鋳型を空気炉から取出し、放冷後、厚さ5㎜の重合体を鋳型のガラスからとりはずした。

さらに、製造例1で得たクロメン誘導体10部をシリコーンオイル100部中に分散させ、上記で得た重合体の板の表面に200℃、1時間含浸させた。その後、この板を冷水で冷却し、メタノールとアセトンで洗浄した。

クロメン誘導体は重合体表面から約2μmの深さまで 含浸させていた。得られた形成品をスガ試験機株式会社 10 製のキセノンロングライフフェードメーターFAL-15AX -HCにより疲労寿命を測定した。

また、目視により色調の変化を観察した。前記した疲労寿命は、クロメン誘導体とフルギド化合物又はフルギミド化合物について、夫々の化合物に基づく最大吸収波長における吸光度が初期(To)の吸光度の1/2に低下するのに要する時間(T1/2)で表わした。但し、To及びT1/2の吸光度は、いずれも夫々の化合物に基づく最大吸収波長における未照射の成形品の吸光度を引いた値であり、また、Toの吸光度は光照射後60秒経過後に前記した疲労寿命の測定態様は、他の実施例や比較例においても同じである。また、前記した色調の変化の観察は、得られたフォトクロミック成形体の表層から観察し、かつ表層のフォトクロミック化合物のTo及びTi/2において観察したものである。前記した色調の観察態様は、他の実施例や比較例においても同じである。

結果を第4表に示した。

### 実施例2~10

実施例1において、用いた単量体、クロメン誘導体、 わせて公知の手段で重合を行なった以外にフルギミド化合物の種類と量を変え、単量体に合わせて 30 11と同様にした。結果を第5表に示した。

公知の手段で重合を行った以外は実施例1と同様にした。結果を第4表に示した。

#### 比較例1

クロルスチレン70部、2,2ービス(3,5ージブロモー4ーメタクリロイルオキシエトキシフェニル)プロパン30部からなる組成物に製造例1のクロメン誘導体0.4部、製造例15のフルギミド化合物0.2部を添加し、更にラジカル重合開始剤としてパーブチルND1部を添加し、十分に混合した。この混合液をガラス板とエチレン一酢酸ビニル共重合体とから成るガスケットで構成された鋳型の中へ注入し、注型重合を行った。重合は、空気炉を用い、30℃から90℃で18時間かけ、徐々に温度を上げて行き、90℃に2時間保持した。重合終了後、鋳型を空気炉から取出し、放冷後、重合体を鋳型のガラスからとりはずした。

得られた成形品のフォトクロミック性能の評価は、実施例1と同様にして行なった。結果を第4表に示した。 実施例11

尚、色調はスピロオキサジン化合物のToおよびTi/2における色調を観察した。

### 実施例12~21

実施例11において、用いた単量体、クロメン誘導体、 スピロオキサジン化合物の種類と量を変え、単量体に合 わせて公知の手段で重合を行なった以外はすべて実施例 11と同様にした、結果を第5表に示した。

# 成 スピロギキサ クロメン的製体 T. の色属 T. A の色質 (10) (特別) (特別) (特別) (特別) (特別) (特別) (特別) (特別	77.11
祖 政 スピロオキサ クロメン配列体 中の記憶がある (200) 35 74 92 (100) 36 72 80 (100) 37 74 68 (100) 38 6.8 81 (200) 39 80 90 (200) 40 70 75 44 70 70 75 (200) 44 70 70 75 (200) 44 70 70 75 (200) 44 88 88 81 (400) 44 88 88 88 88 88 88 88 88 88 88 88 88 8	
祖 政 スピロオキサ	777
超 政 スピロオキサケル (10) (10) (10) (10) (10) (10) (10) (10)	7.0
本	4
, mar	(45)
本 を を で	
中   1 日	
4 (0.3) (0.3) (0.5) (0.5) (0.5) (1.0) (1.0) (1.0) (2.0) (2.0) (2.0)	· -e
本令体のモノマー組成 BMDBP/CL-St (30/70) ADC (100) TMP-TAC (100) BADBP/DAP (60/40) BMDBP/St (60/40) BMDBP/St (60/40) BADBP/ADC (70/30) DC IPE/St (70/30) BCDMA/St (50/50) CHa-CHCC-H.SC-H.BMDP (50/50) CHa-CHCC-H.SC-H.BMDP (50/50)	BMDBP/CL-St (30/70)
No. 11 12 12 13 15 16 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19	m l

## 実施例22

## (1)重合体の製造

アリルジグリコールカーボネート100部にラジカル重 合開始剤としてジイソプロピルパーオキシカーボネート 3部と製造例25のフルギミド化合物3部を添加し十分混\*50 工業社製;商品名)111部(樹脂濃度は、90重量%にな

- \*合し、実施例1と同様にして重合し、厚さ5mmの重合体 を得た。
  - (2) プライマー溶液の調製および塗布硬化 市販のプライマー溶液セピアンA46701 (ダイセル化学

58

るように調製した)に製造例11のクロメン誘導体0.5部を加え、十分撹拌しながら溶解した。このプライマー溶液を1μの孔のメンブランフィルターで口過し、(1)で得られた基材に浸漬法で塗布し、引き上げ速度を調整し、硬化後のプライマー膜厚が1μになるようにした。塗布後、60℃で1時間乾燥することで、良好な外観のフォトクロミック性基材を得た。また、フォトクロミック

性能の評価は、実施例1と同様にして行なった。 結果を第6表に示した。

実施例23~31

実施例22において、用いた重合体、フォトクロミック 化合物、樹脂を第6表に示したものにかえた以外は、すべて実施例22と同様に行なった。結果を第6表に示し た。

60

			<b>16</b>	9							
不		フルギド及び		1		25.57 M	かれなどがれる	加かの事件	600		
2		化合物の製造物		斯聖祖符	かか被単体 の製造会化		(元章800)	(E) (E)		1100 C.I	
B	ADC (100)	25	1 P P (3)	#ET746701 (111)	(0.5)	1.0	G. G.	7.4	47.4	77%	59
<u>ឌ</u>	XIC/DME (58/42)	26 (01)		PVA (100)	(0.5)	0.1	7.2	7 4	イサウン	プラウン	
2	XIC/HPA/DVB (10/50/40)	7.7 (1.5)	5753575560-4 (0.0.1) IPP (0.3)	PHEMECLOO	13 (20)	 0	7.6	0 &	1777	1774	
8	XIC/PETTP (70/30)	(20)		PAN (100)	(20)	o vi	7.5	7.3	7.	7.	
	MMA_DEGDWA (10/80)	29 (0.1)	ハーブチルND (1.0)	EDZ-1-1 A 数 septate (100)	1 (0.6)	10	-	6	ブラウン	ブラウン	
2	St/DVB (80/20)	30 (0.01)	•	72/4/4/2000	(0.1)	ට භ	0	80 19	ブラウン	プラウン	
88	BADBP / TBBH / DAP (50/30/20)	81 (02)	IPP (3.0)	127314A (100)	8 5	20	က ဏ	. <del>7</del> 80	77.A-	1774	
81	(3 0 / 2 0 / 5 0)	3.2 (1.0)	バーブチルND (1.0)	127514C (100)		0,	12	7 3	イラウン	ブラウン	
8	G103381 Ø / DVB	33	•	127314E (100)	9 (3 0)	တ တ	7 4	76	1777	1	61
ಕ	DEGDMA/BMA (40/60)	(1.0)	•	YP9341 (100)	(30)	ර භ්	7.	-1	7774	17.74	<u> </u>
	( ) 內は重量部を示す	※す・									_

## 実施例32

実施例22において、フルギミド化合物の代わりに製造例12で得たクロメン誘導体を3部混合し、更にクロメン誘導体の代わりに製造例46のスピロオキサジン誘導体の. 5部をプライマー中へ添加した以外は、すべて実施例22 \*50

\*と同様にした。結果を第7表に示した。尚、色調は、ス ピロオキサジン化合物のToおよびT1/2における色調を観 察した。

## 実施例33~41

実施例32において、用いた重合体、フォトクロミック

61

6 2

化合物、樹脂を第7表に示したものにかえた以外はすべ\* \* て実施例32と同様にした。結果を第7表に示した。

			鯸	7. M.							
	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	物強ハメログ		押		19-77- M	Kanter of the little of the li	*HEXPCX DA		E de	
£	阿伯不らんご、一般交	体の製造的や		穿鞋粗拱	Authorised Hostelfie	(n)			9	9	
B	ADC (100)	1.2 (0.5)	( P.P. (0.5)	4E7746701	4 6 (0.5)	0.5	5.8	8 1	ブラウン	7557	
ង	X1C/DME (58/42)	(0.1)		P V A (100)	(0.5)	1.0	4	ග ග	ブラウン	ブラウン	
*	XIC/HPA/DVB (10/50/40)	(1.5)	6758575996-1 (Q.0.1) IPP (Q.3)	PHEME(100)	(2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	07	-1 2	19	1777	1774	
×	XIC/PETTP (70/30)	(20)		PAN COO	4.0 8.0 9.0	ර භ	8	Ø)	グリーン	ゲール	,
8	MMA_DECDMA (70/30)	(a <sub>1)</sub>	ペープチルND (1.0)	14、本語(100)	(6 %)	10	80		グリーン	グリーン	
31	\$t/DVB. (80/20)	(0.2)		72/4/41/100	(0°1)	3.0	7.5	99	グールグ	グルーン	
8	8ADEP / TBBM / DAP (50/30/20)	(1.0)	IPP (3.0)	137344A (100)	, s ( s	2.0	7 20	<b>0</b>	ブラウン	プラウン	
8	HBM / XIC / BM (30/20/50)	(1.0)	パープチルND (1.0)	137744C (100)	, 58 (8)	0. <del>1</del>	<b>∞</b>	တ တ	47.4	7,	
à	GI, CSSE - O / DVB	(1.0)		トスプライムE (100)	54 (80)	0 81	 co	-	474	<i>y</i>	
<b>ਚ</b>	DEGDMA/BMA (40/60)	(1,0)	•	YP9341 (100);	888 0	ට න්	7.9	6 -	ブラウン	プラウン	>14 C >15 ·
	火笛中華之名 へ 一	· 小 十									

)内容制制部を形し、

フロントページの続き

(72)発明者 百田 潤二

山口県徳山市御影町1番1号 徳山曹達 (56)参考文献 特開 昭59-215382 (JP, A)

株式会社内